Also published as:

B GB2013087 (A)

ZA7900349 (A)

E SE7900458 (A)

PT69132 (A)

more >>

NZ189477 (A)

LIPOSOME DELIVERY SYSTEM

Publication	number:	JP54113417	(A)
Publication		1979-09-05	

1979-09-05 Inventor(s):

ROOREN AROISHIASU KERII

Applicant(s):

SANDOZ AG

Classification: - international:

A61K9/127; A61K9/127; (IPC1-7): A61K9/00

- European:

A61K9/127B2

Application number: JP19790007307 19790126

Priority number(s): US19780872835 19780127

Abstract not available for JP 54113417 (A) Abstract of corresponding document: GB 2013087 (A)

Liposomes formed from liquid crystals of a sterol, for example cholesterol, beta -sitosterol, desmosterol, 7-keto- cholesterol, beta -cholestanol or estradiol, and an aliphatic lipid capable of forming micelles in water, for example sodium or potassium salts of saturated or unsaturated C4-18 fatty acids, encapsulate medicaments (e.g. insulin, mazindol or ergot alkaloids). The medicamentcontaining liposomes are used by themselves or together with a pharmaceutical carrier or diluent, for oral or parenteral administration of the medicament.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(9日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報 (A)

创出

昭54—113417

⑤Int. Cl.²A 61 K 9/00

②特

職別記号 **図日本分類** 30 C 4

庁内整理番号 砂公開 昭和54年(1979) 9月5日 7057—4C

> 発明の数 5 審査請求 未請求

> > (全 9 頁)

匈リポゾームデリバリーシステム

願 昭54—7307

②出 願 昭54(1979) 1 月26日

優先権主張 Ø1978年 1 月27日 Ø米国(US)

· **30872835**

⑦発 明 者 ローレン・アロイシアス・ケリ ②代 理 人 弁理士 小田島平吉

イ州07950モリス・プレインズ ・カントリーウッドドライブ28 人 サンド・アクチエンゲゼルシヤ フト スイス国バーゼル(番地なし)

アメリカ合衆国ニユージヤージ

1 【発用の名称】 リポソームデリバリーシステム・

2 【特許請求の範囲】

1. ステロール及び水中でミセルを形成することができる脂肪族脂質を含有するリポゾーム内に 楽物が包み込まれている、リポゾーム楽物デリパ リーシステム。

2. ステロールがコレステロール、β-シトステロール、デスモステロール、1-ケト・コレステロール、β-コレスタノール又はエストラジオールである、特許請求の範囲第1項記載のデリバリーシステム。

3. ステロールがコレステロール又はβ-シトステロールである、存許請求の範囲第2項記載の デリバリーシステム。

4. 脂肪族脂質がC。~C18 飽和又は不飽和脂肪

酸のナトリウム塩又はカリウム塩である、特許請求の範囲第1~8項のいずれかに配載のデリバリーシステム。

5. 脂肪族脂質が C14~C14 不良和脂肪酸のナトリウム又はカリウム塩である特許請求の範囲第4項記載のデリバリーシステム。

6. ステロールがコレステロールでありそして 脂肪族脂質がオレイン酸ナトリウム父はカリウム である、特許請求の範囲第1項記数のデリパリー システム。

7. 楽物がインシュリンである、特許請求の応 囲第1~6項のいずれかに記載のデリバリーシス テム。

9. 脂肪族脂質、ステロール及び水の度量調合

音波処理が与える。

複雑な拇盾質を使用することなく楽剤を包み込むことができるリポソームを製造しつることが見出された。拇盾質の代わりに、水中でミセルを形成することができる脂肪族指質が使用される。

従つて、本発明は、ステロール及び水中でミセルを形成しらる脂肪族温度を含まするリポゾーム内に楽物が包み込まれているリポゾーム楽物デリパリーダステムを提供する。

脂肪族脂質は、溶界ミセル碳度(CMC)以上の濃度で存在する場合水性媒体中でミセルを形成する任意の製薬的に許容しりる脂肪族炎面活性化合物であることができる。ミセルとは水性媒体中の界面活性剤分子のコロイド的大きさの楽合物であつて、その中において分子が親水性末端を外側にし親油性末端を内側にして記向しているものである。好ましくは、脂肪族脂質はC。~C10 癌和又

原、並びに楽剤を含む。通当な楽剤はホルモン、 例えばインシュリン、爰角アルカロイド、例えば ジヒドロエルゴトキシン、シヒドロエルゴタミン 及びプロモクリブチン (bromo cryptins) 並びに アノレティックス (anorstics)、例えばマジンド ール (masindol)を含む。

本発明はまた

- 1) ステロールの山体結晶を治防疾消質及び 楽物の水性ミセル俗族と接触させ、生成する液晶 を超音波照射によりリポゾームに伝換するか、
- b) ステロールを、脂肪疾脂質及び薬物を含む水性媒体と水と供和しりる溶媒との混合物中に 容解し、溶媒を蒸発させるか、又は
- c) ステロール及び※物を普通の溶媒に溶解し、溶媒を蒸発させ、浅確を脂肪脂質の水性ミセル溶液と接触させ、生成する液晶を溜音破照射によりリポソームに転換する、

は不泊和順防酸のナトリウム又はカリウム塩である。通当を酸は酪酸、イソ吉草は、カブロン酸、カブリル酸、カブリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステ丁リン酸、オレイン酸、リノール酸及びリノレン酸である。塩はより好ましくは不飽和脂肪酸の塩、とくに14~18の炭ス原子の不適和脂肪酸の塩である。オレイン酸ナトリウム及びカリウムがとくに好ましい。

ステロールは、上記脂肪族脂質とリボゾームを 形成する能力がある任意の製薬的に許容できるス テロールである。好ましいステロールはコレステ ロール、β・シトステロール、デスモステロール、 1・ケト・コレステロール、β・コレスタノール 及びエストラジオール、とくにコレステロール及 びβ・シトステロールである。

包み込まれる (to be encapsulated) 楽物の 性質は重要でない。通当な楽物はワクチン及び抗

リポゾームデリパリーシステムの製造方法を提供

プロセス照像な)においては、ステロール結晶を60℃までの温度、好ましくは20~50℃、より好ましくは25~45℃の温度でミセル啓液と接触させる。ミセルによるステロール結晶の侵逃 (penstration)は2-60分を要し、超音波処理(sonication)は、侵逃が完了しそして液晶システムが形成された後にのみ行うべきである。

プロセス関係 b)においては、水通和性熔媒は 選当にはアセトン、シオキサン又は C1~4 アルコ ールである。ステロールは選押しながら60でま でのほぼで、好ましくは20・50での選皮で辞 解する。水退和性熔媒の無発は超音波照射を要す ることなく液晶をリポソームに変える。

プロセス娘様c)は、包み込まれる楽物が脂肪 族脂質の水性ミセル密液に密解しない場合に通し うるから、経口投与が好ましい。経口投与について、リボゾーム懸濁液は製薬的に許容できる希釈

剤又は担体及びフレーバリング(flavouring)及
び着色剤のような浊常の補薬と混合することができ、そしてシロツブ、エリクシル、カブセル等の
形で投与することができる。非経口的投与の場合、
機稲又は単雕したリボゾームは遅当な担体液体、
例えば殺菌蒸留水又は生理的食塩水溶液中に懸濁することができる。坐薬投与を使用することもできる。

以下の例は本発明を例示する。

ウム水溶液 5 配に溶解した。

夹 施 例 1

氷のパケン中に置いた。超音波処埋後、リボソー ム含有システムの最終組成は、

組成物 A) 5 0 0 【U / 配インシュリンコ
2 0.9 叫 / 配
コレステロール ニ 4 叫 / 配
オレイン酸ナトリウムニ 1 6 叫 / 配
組成物 B) 2 5 0 【U / 配インシュリンニ
1 0.4 叫 / 配
コレステロール ニ 4 叫 / 配

オレイン酸ナトリウム=16四/配

であつた。

リポソーム組成物 A) 及び B) の感過液を、投与される体重 1 0 P 当り感満液 0.1 型の割合で、 経口的にマウスに与えた。これは組成物 A)の 5 0 0 0 【 U / by 义は組成物 B) の 2 5 0 0 【 U / by 火は組成物 B) の 2 5 0 0 【 U / by に相当する。

牛の膵臓インシュリン(シグマケミカル (Sigma Chemical))のように、組成物 A)を注射 (i. m.) 2) 又1250国際単位すなわち51.45円 (比活性=24.3単位/四)を169/セオレイ ン連ナトリウム水俗液5元に溶解した。

インシュリン調製物(1)及び(2)の各々をコレステロール20円を含有する10世のビーカーに移した。コレステロール200円をクロロホルム10世に溶解し、次いでその名液のしせを10世のビーカーに入れ、 選案下室温で溶媒を除去することによつてコレステロールを調製した。 各々のビールーを選系でフランシュし、プラスチンクフィルムで破壊し、87℃の水浴中に入れ、1時間環かに近とりしコレステロール結晶を侵遽させた。ついで液晶感濁液をビオンニンク【Vウルトランニンクジェネレーター(ブランクイル)(Biosonik IV Ultrasonic Generator(Brownwill))で直径4 皿のプローブを用いて2回1分間超音波処理(eonication)した。ビーカーは超音波処理の間

のために1:10 に希釈し、そして10 【U/Na で投与した。

2 寺間及び 4 時間後、8 5 四/ 40のヘキソバル ビタールナトリウム (i. p.)で麻酔しそして心臓 穿刺により血液を集めることによつてこの効物を 犠牲にした。 泉めた血液をヘパリン 0.0 2 5 ㎡、 1 0 0 0 単位/ 2 を含有するオートフナライザー カップ (Aulo Analyzer Cup)中に人れた。血液 試料にふたをし、 据とうし、 そして水バケツ中に 保存した。 オートアナライザーフェリンアン 化カ リウム法 低N - 2 6 によりグルコースを側定した。 p.o. ルートで与えても i. ホ. ルートで与え ても、 カルボキシメチルセルロースは血中 グルコースに対して同の影響も与えなかつた。 近つて、 試験物質は、 p. o. 又は i. ホ で与えても、 か ボキンメチルセルロース対照物と関係付けること ができる。

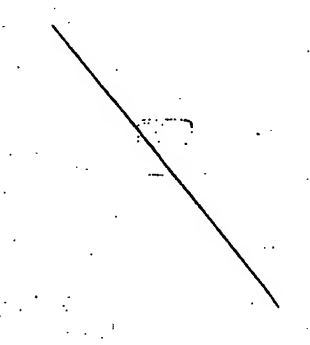
. 特開昭54-113417 の

本発明のリポゾーム中のインシュリン5000 『U/四を経口投与後 4 時間で血中グリコース量の明らかな低下がみられる。 i. m ルートにおいて、10『U/ねでリポゾームに包み込んだインシュリンは包み込んでいないインシュリンに相当する活性を有していた。このことは、インシュリンをリポゾームに入れることによりインシュリン活性が影響を受けないことを示す。

組成物 A) のリボゾームをまた、ワイスマン等
(Weisemann, G., et al.), Proc. Nat.
Acad. Sci. USA 72. 88-92(1975):セン
サ及びワイスマン(Sessa, G. & Weisemann, G.),
J. Biol. Chem. 245. 8295-8801
(1971); ワイスマン, ブランド及びフラン
クリン(Weisemann, G., Brand, A. &
Franklin, E. C.), J. Clin. Invest. 58.
586-548(1974), 及びワイスマン及

びりょ (Weismann, G. & Rita, G. A.),
Nature 240.167-172(1972)の
記敏に従つて、牛のインシュリン500『U/
の存在下に製造した正及び負の両方に帯電してい
るレンチン・コレステロールリポゾームと比較し
た。

本発明のリボソーム及びレシチンリボソームは 共にマウスで試験し、上記のように分析した。 結果を第四表に示す。



第二赛

血中グルコース (MG/100ML)						
処 理	<i>i</i> -+	2 時間後	% △	4 時間後	% △	
対 照 カルポキシメチル セルロース	p. o.	1 1 2.0 ± 5.9		9 2.7 ± 6.7		
4) 5000 <i>[U/Kg</i>	p. o.	4 7.6 ± 1 0.8	5 8 L P=<0.0 1	7 0.2 ± 8.7	2 4 ↓ P=N.S.	
L. C. (+) 5 0 0 0 I U /Kg	₽. • .	1 0 5.8 土 1.7.8	1 7 ↓ P=N, S,	9 2.8 ± 5.8	0 P=N.S.	
L. C. (-) 5000 [U/Kg	p. o.	8 8.9 ± 2.6	2 1 ↓ P=<0.0 5	9 1.5 ± 1 2 5	1 F P=N. S.	
A) 5 I U / Kg	. i, m.	2 4. 8 ± 2. 5	7 8 ‡ · P=<0.001		77 L P=<0.0 0 1	
L. C. (+) S I U / Kg	ſ.m.	8 1. 8 士 2. 6	7 2 \$ P=<0.0 0 1	2 '4. 8 ± 3. 1	741 P=<0.001	
L. C. (+) 5 [U / Kg	(.m.	2 9, 0 ± 3, 5	74↓ P=<0.001	18.8	8 0 ↓ P=<0.0 0 1	

assay)を行つた。弦方法はジヒドロエルゴト中シ ン含有溶液とファンカーク試媒の等量を混合し、 80分間放置し、炉通しそして550mmでのと の密液の吸収度を模革シヒドロエルゴトキシンと ファンウーク試楽の混合物の吸収度と比較する方 法である。ファンケーク試薬は、蒸留水700㎡ と磯城毀1800世の底合物中にp‐ジメチルブ ミノペンメアルデヒド259を唇屏し、5%塩化 第1 狭帝族 4 ㎡を加え、そして蒸留水により2 リ ツトルとするととにより調製する。

結果は、自由フラクション中のジヒドロエルゴ トキシン磯鹿に変化がないことを示した。このこ とはジヒドロエルゴトキシンの少くともある部分 がリポゾーム中に包み込まれていたととを示す。

[図面の簡単な説明]

第 1 図は三成分システム、オレイン酸ナトリウ ムノコレステロール/水の状態図である。

- 1. 原作の長水
 - 昭和54年特許頻第7807号
- 2. 伦明の名称

リポゾームデリバリーシステム

3. 稲正をする者

市件との関係 特許出頭人 住 所スイスコンペーゼル(荷地なし)

名 殊サンド・アクチエンゲープレシャフト (形 机)

4. 代 與 人 〒 107

氏 名(6078) 弁理士 小 田 島 平 吉

8 21

5. 湖正命令の11付

氏語形の対象。

7. 始正の内存 別点の通り ・図面の浄書(内容に変更をし) 図面の浄む(内容に変更なし)

